.: Abstractattached

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-88020

(43)公開日 平成10年(1998)4月7日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	識別記号				FI						
C09B 67/2	0		C 0 9	B 6	7/20			K				
								E				
								L				
63/0	0			6	3/00							
67/4	6	67/46			Α							
		審查請求	未請求	前求項	の数5	OL	(全	5 頁)	最終頁に続く			
(21)出願番号	特顧平8-244652		(71)}	人類比	00000	2886						
					大日本	インキ	化学エ	業株式	会社			
(22)出顧日	平成8年(1996)9月17日	平成8年(1996)9月17日			東京都	阪橋区	坂下 3	丁目35	番58号			
			(72) §	発明者	嶋田	勝徳						
		•			茨城県	鹿島郡	神栖町	「知手12	20-1			
			(72) §	発明者	緒方	晃洋						
					茨城県	鹿島郡	波崎町	柳川40	081			
			(72) §	発明者	稲田	和枝						
					千葉娟	香取郡	東庄町	小南28	3			
			(72) §	符明者	田中	祥三郎						
					茨城県	鹿島郡	神栖町	知手12	20-1			
			(74)代理人 弁理士 高橋 勝利									

(54) 【発明の名称】 アゾレーキ顔料組成物、その製造方法および顔料分散体

(57)【要約】

【解決手段】 (1)4-アミノトルエン-3-スルホン酸のジアゾ化物と、3-ヒドロキシー2-ナフト工酸又は2-ヒドロキシナフタレンとをカップリング反応させて得られるモノアゾ染料をレーキ化して成るアゾレーキ顔料(A)及び(2)アミノフタルイミドのジアゾ化物と、3-ヒドロキシー2-ナフト工酸又は2-ヒドロキシナフタレンとをカップリング反応させて得られるモノアゾ染料をレーキ化して成るアゾレーキ顔料(B)を含有するアゾレーキ顔料組成物。

【効果】 本発明の顔料組成物は、色相の青味化、透明 化、着色力および耐水性の向上が同時に達成できる。特 に平版インキに使用した場合、インキ肉厚部の黒目化に 対する効果が大きい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (1) 4-アミノトルエン-3-スルホ ン酸のジアゾ化物と、3-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸 又は2-ヒドロキシナフタレンとをカップリング反応さ せて得られるモノアゾ染料をレーキ化して成るアゾレー キ顔料(A)及び(2)アミノフタルイミドのジアゾ化 物と、3-ヒドロキシー2-ナフトエ酸又は2-ヒドロ キシナフタレンとをカップリング反応させて得られるモ ノアゾ染料をレーキ化して成るアゾレーキ顔料(B)を 含有することを特徴とするアゾレーキ顔料組成物。

【請求項2】 アゾレーキ顔料(A)及びアゾレーキ顔 料(B)の割合がモル比で99.9:0.1~80:2 0の範囲にある請求項1記載のアゾレーキ顔料組成物。

【請求項3】 (1)4-アミノトルエン-3-スルホ ン酸及び(2)アミノフタルイミドから成る混合物をジ アゾ化した後、ジアゾ化混合物を3-ヒドロキシー2-ナフトエ酸又は2-ヒドロキシナフタレンとをカップリ ング反応させて得られるモノアゾ染料組成物をレーキ化 することを特徴とする請求項1記載のアゾレーキ顔料 (A) 及びアゾレーキ顔料(B) を含有するアゾレーキ 20 顔料組成物の製造方法。

【請求項4】 (1)4-アミノトルエン-3-スルホ ン酸及び(2)アミノフタルイミドの使用割合がモル比 で99.9:0.1~80:20の範囲にある請求項3 記載のアゾレーキ顔料組成物の製造方法。

【請求項5】 請求項1又は2記載のアゾレーキ顔料組 成物及び顔料分散用樹脂を含有する顔料分散体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、各種の用途、特に 30 印刷インキの着色に有用なアゾレーキ顔料、その製造方 法及び該顔料を用いた顔料分散体に関する。

[0002]

【従来の技術】4-アミノトルエン-3-スルホン酸を ジアゾ成分とし、3-ヒドロキシー2-ナフト工酸、2 ーヒドロキシナフタレン等をカップラー成分としてカッ プリング反応させた後、レーキ化して得られたアゾ顔料 は、有用な着色剤として知られており、様々な用途で広 く使用されている。このようにして得られた顔料の粒子 径や粒子形は、該顔料を使用した分散体の様々な適性に 40 影響を与えており、例えば印刷インキにおいては、鮮明 性、透明性、着色力、色相、流動性等と密接に関連して いる。

【0003】粒子径の制御等の方法としては、カップラ 一成分の一部を他の成分に代える方法が広く検討されて きており、例えば、特開昭61-181864号公報、 特開昭62-138560号公報、特開昭62-138 561号公報には、ビスナフチルアミン類を用いる方 法、特開昭61-203176号公報には、2-ヒドロ キシナフタレン-3-カルボイルアニライド誘導体を用 50 ないアゾレーキ顔料組成物を提供することにある。

いる方法、特開昭61-272271号公報には、アセ トアセトアニライド類またはピラゾロン類を用いる方 法、特開昭63-225661号公報には、3-ヒドロ キシー2ーナフタマイド-Nーナフタレン誘導体を用い る方法、特開平4-146969号公報及び特開平4-180969号公報には、N-フェニルアルキレン-2 -ヒドロキシナフタレン-3-カルボン酸アミド誘導体 を用いる方法、特開昭62-54763号公報には、2 -ヒドロキシ-3-ナフトエ酸誘導体を用いる方法等が 知られている。また、特開平1-193364号公報に はジアゾ成分の一部をジアルキルアミノアルキレンアミ ノスルホニル基を有するアニリン誘導体に代える方法、 特開平3-97762号公報にはジアゾ成分の一部を電 子吸引性基を含有し可溶性基を有しないベンゼン系アミ ンに代える方法がそれぞれ知られている。

【0004】また、これらのアゾレーキ顔料の中でも、 3-ヒドロキシー4-[(4-メチル-2-スルフォフ ェニル) アゾ] -2-ナフタレンカルボン酸カルシウム 塩(カーミン6B)は、印刷インキのプロセス色用の紅 顔料として広く使用されているが、用途適性上、青味づ けによる色相補正を必要とする場合がある。

【0005】この青味づけの方法には、ジアゾ成分の一 部にトビアス酸を使用する方法が知られており、この他 に、特開昭61-7367号公報及び特開昭61-12 3668号公報には、ジアゾ成分に特定のアニリン誘導 体のジアゾ化合物を使用する方法が知られている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】印刷インキに求められ る用途適性として、鮮明性、透明性、着色力が挙げられ るが、顔料の粒子径が微細なほど、これらの適性が向上 する傾向にある。例えば、紅顔料では、一般に粒子径が 細かくなるほど色相の黄味化が生じるが、これを補正 し、色相を青味化するためにトビアス酸等を使用した場 合、一定量以上使用しても顔料粒子の微細化による色相 の黄味化の影響が強まるため、より多量のトピアス酸等 を使用しなければならない。また、青味の程度によって は希望する色相が得られない場合もある。

【0007】一方、上記のジアゾ成分またはカップラー 成分の一部を他の成分に置き換える方法は、これらの方 法を使わない顔料に比べて、一般に、耐水性、耐アルコ ール性の低下を招き、また原料コストの上昇を招くとい う問題点がある。

【0008】特に、印刷インキ用の顔料では、より少量 で、鮮明性、透明性、着色力の向上および色相の青味化 において同時に効果があると共に、耐水性を低下させな い添加成分が望まれている。

【0009】本発明が解決しようとする課題は、添加成 分の使用量を抑え、色相の鮮明性、透明性、着色力の改 良および色相の青味化を同時に行ない、耐水性が低下し

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明は上記課題を解決 するために、(1)4-アミノトルエン-3-スルホン 酸のジアゾ化物と、3-ヒドロキシー2-ナフトエ酸又 は2-ヒドロキシナフタレンとをカップリング反応させ て得られるモノアゾ染料をレーキ化して成るアゾレーキ 顔料(A)及び(2)アミノフタルイミドのジアゾ化物 と、3-ヒドロキシー2-ナフト工酸又は2-ヒドロキ シナフタレンとをカップリング反応させて得られるモノ アゾ染料をレーキ化して成るアゾレーキ顔料(B)を含 10 有することを特徴とするアゾレーキ顔料組成物を提供す る。

[0011]

る。

【発明の実施の形態】本発明のアゾレーキ顔料組成物 は、例えば、(1)4-アミノトルエン-3-スルホン 酸及び(2)アミノフタルイミドから成る混合物をジア ゾ化した後、ジアゾ化混合物を3ーヒドロキシー2ーナ フトエ酸又は2-ヒドロキシナフタレンとをカップリン グ反応させて得られるモノアゾ染料組成物をレーキ化す る方法によって、製造することができる。

【0012】本発明のアゾレーキ顔料組成物中のアゾレ ーキ顔料(A)とアゾレーキ顔料(B)の割合は、モル 比で99.9:0.1~80:20の範囲が好ましい。 【0013】そのような比率の本発明のアゾレーキ顔料 組成物は、上記の製造方法において、ジアゾ化混合物中 の(1)4-アミノトルエン-3-スルホン酸及び (2) アミノフタルイミドの割合をモル比で99.9: 0.1~80:20の範囲とすることによって得られ

モル%以内であれば、上記成分の異性体や誘導体、例え ば1-アミノ-4-メチルベンゼン-3-スルホン酸等 が含まれていても良い。

【0015】カップラー成分は、3-ヒドロキシー2-ナフト工酸または2-ヒドロキシナフタレンあるいはそ れらの混合物であるが、カップラー成分の15モル%以 内であれば、上記成分の異性体や誘導体が含まれていて も良い。

【0016】本発明のアゾレーキ顔料組成物の製造方法 では、従来公知のアゾレーキ顔料の製造法に準じて、上 40 記ジアゾ成分を常法に従ってジアゾ化し、一方上記カッ プラー成分を常法に従ってカップリングし、カップリン グと同時あるいは後にレーキ化する。このとき顔料レー キ化用金属としては、例えば、バリウム、カルシウム、 ストロンチウム、アルミニウム等が挙げられる。また、 アゾレーキ顔料の製造中、顔料粒子の凝集を防ぐため に、ロジン等の樹脂酸を添加しても良く、その添加量や 添加時期は制限されない。さらに、該顔料スラリーまた はウエットケーキを、必要に応じて、脂肪酸、スルホ琥

は市販の各種ノニオン系界面活性剤を用いて処理するこ ともできる。

【0017】本発明の顔料組成物は、印刷インキ用ビヒ クル、塗料用ビヒクル等に分散させることにより顔料分 散体を提供する。これら顔料分散体は公知の方法によ り、ロジン変性フェノール、石油樹脂、アルキッド樹脂 等のビヒクル、体質顔料、溶剤およびその他助剤等を使 用して製造される。

[0018]

【実施例】以下、実施例、比較例および試験例を用い て、本発明を更に詳細に説明する。なお、以下の例にお いて、「部」および「%」は、特に断りのない限り、重 量基準である。

【0019】 <実施例1>4-アミノトルエン-3-ス ルホン酸99部および4-アミノフタルイミド0.87 部を水1500部に分散させた後、35%塩酸65部を 加え、5℃以下に保ちながら、40%亜硝酸ナトリウム 95部を滴下して、ジアゾ成分(A)を作製した。

【0020】次に、3-ヒドロキシ-2-ナフト工酸1 03部を水3000部に分散させた後、25%水酸化ナ トリウム水溶液201部を加えて溶解させた後、5℃以 下に冷却して、カップラー成分(B)を得た。

【0021】このカップラー成分(B)を撹拌しなが ら、ジアゾ成分(A)を滴下してカップリング反応させ た。反応混合液に、ガムロジンの10%アルカリ水溶液 316部を加えた後、35%塩化カルシウム水溶液22 3部を加えて60分以上撹拌して、レーキ化反応を終了 させた。反応混合液に、塩酸を滴下して、pHを7.0 ~8.0の間に調整した後、60℃まで昇温し、同温度 【0014】ジアゾ化混合物中には、ジアゾ成分の15 30 で60分間撹拌した後、生成物を沪過し、沪取した残渣 を水洗して、顔料分20~30%の含水顔料を得た。

【0022】 <比較例1>4-アミノトルエン-3-ス ルホン酸100部を水1500部に分散後、35%塩酸 65部を加え、5℃以下に保ちながら、40%亜硝酸ナ トリウム95部を滴下しジアゾ成分(C)を作製した。 【0023】実施例1において、ジスアゾ成分(A)に 代えて、ジスアゾ成分(C)を用いた以外は、実施例1 と同様にして、含水顔料を得た。

【0024】<比較例2>4-アミノトルエン-3-ス ルホン酸99部およびトビアス酸1.2部を水1500 部に分散後、35%塩酸65部を加え、5℃以下に保ち ながら、40%亜硝酸ナトリウム95部を滴下しジアゾ 成分(D)を作製した。

【0025】実施例1において、ジスアゾ成分(A)に 代えて、ジスアゾ成分(D)を用いた以外は、実施例1 と同様にして、含水顔料を得た。

【0026】 <実施例2>4-アミノトルエン-3-ス ルホン酸98部および4-アミノフタルイミド1.73 部を水1500部に分散させた後、35%塩酸65部を 珀酸ジアルキルエステル等のアニオン系界面活性剤また 50 加え、5℃以下に保ちながら、40%亜硝酸ナトリウム

5

95部を滴下して、ジアゾ成分(E)を作製した。 【0027】次に、3-ヒドロキシ-2-ナフト工酸1 03部を水3000部に分散させた後、25%水酸化ナトリウム水溶液201部を加えて溶解させた後、5℃以下に冷却して、カップラー成分(F)を得た。

【0028】このカップラー成分(F)を撹拌下、ジア ゾ成分を滴下してカップリング反応させた。反応混合液 に、ガムロジンの10%アルカリ水溶液519部を加え た後、35%塩化カルシウム水溶液247部を加えて6 0分以上撹拌して、レーキ化反応を終了させた。さらに 10 60℃まで昇温し、同温度で60分撹拌した後、生成物 を沪過し、沪取した残渣を水洗して、顔料分20~30 %の含水顔料を得た。

【0029】<実施例3>4-アミノトルエン-3-スルホン酸95部および4-アミノフタルイミド4.33 部を水1500部に分散させた後、35%塩酸65部を加え、5℃以下に保ちながら、40%亜硝酸ナトリウム95部を滴下してジアゾ成分(G)を作製した。

【0030】次に、3-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸1 03部を水3000部に分散させた後、25%水酸化ナ 20 トリウム水溶液201部を加えて溶解させた後、5℃以 下に冷却して、カップラー成分(H)を得た。

【0031】実施例2において、ジアゾ成分(E)に代えて、ジアゾ成分(G)を使用し、カップラー成分(F)に代えて、カップラー成分(H)を用いた以外は、実施例2と同様にして含水顔料を得た。

【0032】<比較例3>4-アミノトルエン-3-スルホン酸100部を水1500部に分散させた後、35%塩酸65部を加え、5℃以下に保ちながら、40%亜硝酸ナトリウム95部を滴下してジアゾ成分(J)を作 30製した。

【0033】次に、3-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸97.85部およびナフトールAS4.46部を水3000部に分散させた後、25%水酸化ナトリウム水溶液201部を加えて溶解させた後、5℃以下に冷却し、カップラー成分(K)を得た。

【0034】実施例2において、ジアゾ成分(E)に代

えて、ジアゾ成分(J)を使用し、カップラー成分(F)に代えて、カップラー成分(K)を用いた以外は、実施例2と同様にして含水顔料を得た。 【0035】《試験例》

<オフセットインキの調製>実施例および比較例で得た各含水顔料、「KM-51」(大日本インキ化学工業(株)製の平版インキ用ワニス)及び軽油を混合した後、フラッシング法により顔料分25%のベースインキを作製した後、3本ロールミルを使用して顔料分17%、タック値が8.5~9.5のオフセットインキを調整した。最終のインキ組成を以下に示す。

願料 17部 「KM-51」ワニス 65部

軽油 18部

【0036】<白インキの調製>評価用の白インキとして、大日本インキ化学工業(株)製「ニューチャンピオン(New Champion) AT 179白 インキを使用した。【0037】《評価方法》インキ透明性は、オフセットインキをアート紙に展色(ドローダウン)し、また、インキ着色力は、上記オフセットインキと白インキを1:20の比で混合し、3本ロールを用いて練肉した淡色インキをアート紙に展色して評価した。比較例1で得た顔料を用いた展色板を標準とした相対評価により、評価した結果を表1にまとめて示した。なお、透明性は目視判定5段階〔1(透明性小)>>>5(透明性大)〕で判定した。

【0038】また、顔料の耐水性を試験するため、以下の試験を行った。乾燥重量で5gに相当する含水顔料を秤取り、以降JIS K-5101-22法の顔料の水溶分試験法に従い、顔料をイオン交換水中で煮沸後、ろ過を行い、100mlの水溶液を得た。この水溶液の着色度合いを目視判定5段階〔1(着色大)>>>5(着色小)〕で判定し、顔料の耐水性を評価し、その結果を表1にまとめて示した。

[0039]

【表1】

7

	色相	透明性	着色力	耐水性
比較例1	標準(青味赤色)	1	標準	3
比較例2	育味	1. 5	+2%	2
実施例1	青味	3	+4%	5
実施例2	青味	4	+4%	4
実施例3	強い青味	5	+7%	4
比較例3	黄味	4	+4%	1

[0040]

【発明の効果】本発明の顔料組成物は色相の青味化、透明化、着色力および耐水性の向上が同時に達成できる。*

*特に平版インキに使用した場合、インキ肉厚部の黒目化に対する効果が大きい。

8

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶

識別記号

FΙ

C O 9 D 11/02

CO9D 11/02

First Hit Previous Doc Next Doc Go to Doc#

Constate Collection Pint

L1: Entry 1 of 10 File: DWPI Apr 7, 1998

DERWENT-ACC-NO: 1998-267318

DERWENT-WEEK: 199824

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Azo lake colour compositions, for colouring printing inks - are obtained by forming mono-azo dye prepared by coupling reaction of diazotised product of 4-amino:toluene-3-sulphonic acid and 3-hydroxy-2-naphthoic acid, etc., having improved transparency

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE CODE
DAINIPPON INK & CHEM INC DNIN

PRIORITY-DATA: 1996JP-0244652 (September 17, 1996)

Search Selected Search ALL Clens

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

JP 10088020 A April 7, 1998 005 C09B067/20

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DATE APPL-NO DESCRIPTOR

JP 10088020A September 17, 1996 1996JP-0244652

INT-CL (IPC): <u>C09 B</u> <u>63/00</u>; <u>C09 B</u> <u>67/20</u>; <u>C09 B</u> <u>67/46</u>; <u>C09 D</u> <u>11/02</u>

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 10088020A

BASIC-ABSTRACT:

An azo lake colour composition comprises (A) an azo lake colour (A) obtd. by making a monoazo dye prepd. by coupling reaction of a diazotised prod. of 4-aminotoluene-3-sulphonic acid and 3-hydroxy-2-naphthoic acid or 2-hydroxynaphthalene into a lake colour and (2) an azo lake colour (B) obtd. by making a monoazo dye prepd. by coupling reaction of a diazotised prod. of aminophthalimide and 3-hydroxy-2-naphthoic acid or 2-hydroxynaphthalene into a lake colour.

Also claimed are colour dispersion contg. the azo lake colour compsn. and a resin for dispersing the colour.

USE - The azo lake colour are useful for colouring printing inks.

ADVANTAGE - The azo lake colour compsns. can both improve clarity, transparency and staining powder of printing inks and blue the hue of printing inks with lessening the amts. of ink additives without fall of water resistance. When the compsn. is used in lithographic inks, the build-up portions of the inks have increased

blacking

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: AZO LAKE COLOUR COMPOSITION COLOUR PRINT INK OBTAIN FORMING MONO AZO DYE PREPARATION COUPLE REACT DIAZOTISE PRODUCT AMINO TOLUENE SULPHONIC ACID HYDROXY NAPHTHOIC ACID IMPROVE TRANSPARENT

DERWENT-CLASS: E21 G02

CPI-CODES: E21-C10; E21-C16; G02-A04B;

CHEMICAL-CODES:

Chemical Indexing M4 *01*

Fragmentation Code

A220 A238 A256 A313 A960 C710 G015 G022 G023 G111 G221 H4 H401 H441 H8 J011 J131 K0 K4 K431 K5 K534 M1 M122 M145 M210 M211 M240 M281 M320 M411 M510 M520 M532 M540 M630 M782 M903 M904 Q332 R024 W002 W031 W111 W122 W130 W334 W542

Markush Compounds
199824-C9101-M

Chemical Indexing M4 *02*

Fragmentation Code

A220 A238 A256 A313 A960 C710 D013 D021 D022 D611

G022 G023 G221 H4 H401 H441 H8 J011 J131 J5

J522 K0 K5 K534 L9 L930 M1 M124 M145 M280

M320 M411 M511 M520 M531 M540 M630 M782 M903 M904

Q332 R024 W002 W030 W111 W122 W131 W334 W542

Markush Compounds

199824-C9102-M

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1998-083443

Previous Doc Next Doc Go to Doc#